BEST AVAILABLE COPY

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

BREVET D'INVENTION

MINISTÈRE DE L'INDUSTRIE

P.V. n° 987.529

N° 1.412.615

SERVICE

de la PROPRIÊTÉ INDUSTRIELLE

Classification internationale

C 07 d

Procédé pour fabriquer des nouvelles 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones.

Firma: C. H. BOEHRINGER SOHN résidant en République Fédérale d'Allemagne.

Demandé le 9 septembre 1964, à 14^h 22^m, à Paris.

Délivré par arrêté du 23 août 1965.

(Bulletin officiel de la Propriété industrielle, n° 40 de 1965.)

(Demande de brevet déposée en République Fédérale d'Allemagne le 9 septembre 1963, sous le n° B 73.447, au nom de la demanderesse.)

L'invention est relative à un procédé pour fabriquer des nouvelles 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones ayant pour formule générale:

$$\begin{array}{c|c}
R_i & O \\
\hline
R_i & 6 \\
\hline
7 & 8 \\
R_i & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_i & O \\
\hline
4 & N \\
\hline
CH_i & (R)_n
\end{array}$$
(I)

dans laquelle au moins un des radicaux R1 à R. désigne un groupe amino libre, les autres substituants R, à R, qui peuvent être égaux ou différents, désignant de l'hydrogène, un halogène ou un groupe alcoyle ou alcoxy, le cas échéant substitué, alors que R est de l'hydrogène, un halogène, un groupe alcoyle, alcoxy, acylamino, dialcoylamino ou carbalcoxy, n étant un nombre entier de 0 à 5 avec la condition que le radical R ne désigne pas un o-méthyle quand un groupe NH2 occupe la sixième position dans la molécule, le symbole R pouvant également avoir des significations égales ou différentes alors que Ri, R2 et R4 désignent de l'hydrogène et n = 1 ainsi que les sels de ces quinazolones.

La fabrication de ces nouvelles 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones selon la formule I a lieu par des méthodes connues en soi parmi lesquelles les suivantes conviennent tout spécialement.

a. Par réduction de 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones ayant pour formule générale :

(Voir formule colonne ci-contre)

dans laquelle au moins un des radicaux R_1 à R_4 désigne un groupe nitro ou nitroso, les substituants restants R_1 à R_4 , R et n ayant les significations indiquées plus haut.

$$\begin{array}{c} R_{i} \\ R_{i} \\ R_{i} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (R)_{i} \\ \end{array}$$

$$(II)$$

La réduction peut se faire par exemple à l'aide d'hydrogène produit catalytiquement ou d'hydrogène à l'état naissant.

Les 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones selon la formule II, utilisées comme matières initiales, sont préparées par exemple par condensation d'un acide acétylanthranilique ayant pour formule:

dans laquelle au moins un des radicaux R_1 à R_2 désigne un groupe nitro alors que les autres radicaux ont les significations indiquées plus haut, avec une amine aromatique ayant pour formule:

$$H_1N$$
 (IV)

dans laquelle R et n ont les significations indiquées plus haut en présence d'un agent fournissant de l'eau.

b. Enlèvement du groupe protecteur des 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones ayant pour formule générale :

65 2191 0 73 641 3

Prix du fascicule: 2 francs

dans laquelle au moins un des radicaux R_1 à R_4 désigne un groupe amino protégé d'une manière reversible alors que les substituants restants R_1 à R_4 , R et n ont les significations indiquées plus haut.

L'enlèvement du groupe protecteur (n) a lieu selon des méthodes connues en soi. Comme groupes protecteurs conviennent, par exemple, le groupe acyle, le groupe carbobenzoxy ou le radical benzyle.

Le groupe acyle peut provenir d'un acide aliphatique, araliphatique ou aromatique quelconque. De préférence, on part toutefois de composés acyle tels que leur groupe acyle se laisse facilement séparer. L'enlèvement du groupe carbobenzoxy ou du radical benzyle a lieu hydrogénolytiquement.

La fabrication des composés initiaux selon la formule V peut se faire, par exemple, de la manière décrite pour le procédé a mais dans ce cas l'acide acétylanthranilique doit contenir, à la place d'au moins un groupe nitro, un groupe amino protégé d'une manière reversible.

c. Condensation d'un acide acétylanthranilique ayant pour formule:

dans laquelle R₁ à R₂ ont les significations indiquées pour la formule I, avec une amine aromatique, selon la formule :

dans laquelle R et n ont les significations indiquées plus haut en présence d'un agent séparateur d'eau.

Les composés selon la formule I peuvent être transformés de la manière usuelle en leurs sels. Pour la formation des sels conviennent non seulement des acides inorganiques mais également des acides organiques. On peut citer par exemple l'acide chlorhydrique, brom-

hydrique, phosphorique, sulfurique, acétique, lactique, salicylique, tartrique, méthansulfonique, benzoïque, etc.

Les exemples donnés ci-dessous, qui n'ont aucun caractère limitatif ni restrictif, servent à expliquer l'invention avec plus de détails.

Exemple 1. — Préparation de la 2-méthyl-3-o-tolyl-7-amino-3H-4-quinazolone.

On dissout 8,85 g (0,03 mole) de 2-méthyl-3-o-tolyl-7-nitro-3H-4-quinazolone dans 100 cm' d'éthanol et on hydrogène la solution avec du nickel Raney à la pression atmosphérique jusqu'à la fin de l'absorption d'hydrogène, ce qui demande environ une heure. La solution, débarrassée du catalyseur, est séchée sous vide, le produit hydrogéné subsistant à l'état cristallisé. Le rendement est presque quantitatif. Le composé cristallise dans l'éthanol/eau sous forme de blocs incolores qui ont un P.F. = 213-215°.

Le même composé est obtenu quand on réduit le composé nitro avec du chlorure d'étain et de l'acide chlorhydrique et quand l'étain est ensuite précipité par introduction d'acide sulfhydrique.

Le composé initial, la 2-méthyl-3-o-tolyl-7-nitro-3H-4-quinazolone (P.F. = 182-184°), est obtenu de la manière usuelle à partir de o-toluidine et de 4-nitro-acétylanthranile ou à partir de toluidine et d'acide 4-nitro-acétylanthranilique en présence d'un agent séparateur d'eau tel que l'oxychlorure ou le trichlorure de phosphore.

De plus, on a obtenu les composés suivants selon la formule générale :

(Voir tableau page suivante)

RÉSUMÉ

1º L'invention a pour objet un procédé pour fabriquer des nouvelles 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones ayant pour formule générale :

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O \\
\hline
R_1 & 6 \\
\hline
7 & 8 \\
R_1 & CH_1
\end{array}$$
(I)

BEST AVAILABLE COPY

— 3 —

r1.412.615]

N°	R _t	R ₂	R ₃	R ₄	R	P.F.
						-c
1	NH <u>-</u>	—н	—н	_H	_o_CH,	255-57
2	Id.	Id.	Id.	[đ.	_o_CH ₁ , _p_CH ₃	223-25
3	Id.	Id.	Id.	Id.	—o—CH ₃ , —p—CH ₃ —o′—CH ₃	181-82
4	Id.	Id.	Id.	Id.	-o-C ₂ H ₅	196-98
5 6	Id. Id.	Id.	Id.	Id. Id.	-o-OCH,	270-71
7	Id.	i Id. Id.	Id. Id.	Id.	-o-OCH ₁ , -p-OCH ₃ -o-CH ₁ , -p-OCH ₃	233-34
8	Id.	Id.	Id.	Id.	-o-CH ₁ , -p-CH ₁	196-198 257-59
9	Id.	Id.	Id.	Id.	_p_Ci	205-207
10	Id.	Id.	Id.	Id.	_p_Br	217-19
11	Iđ.	Id.	Id.	Id.	-o-CH ₁ , -m-Cl	252-54
12	Id.	Id.	Iđ.	Id.	oCH ₁ ,pCl	222-24
13	Id.	Id.	Id.	Id.	-o-Cl, -p-Cl -m-CH ₃ , p-Br	217-19
14	Ĭd.	Id.	Id.	Id.		207-209
15 16	Id.	Id.	Id.	Id.	_p_CF,	224-26
16	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	-o-OCH ₃ , -p-Cl	244-46
18	Id. Id.	Id.	Id. Id.	Id.	oCH ₃ ,m'OCH ₃ oN(CH ₃) ₂	258-60
19	-Н —Н	-NH;	Id.	Id.	-o-K(CH ₃) ₂	189-90 250-51
20	Id.	Îd.	Id.	Id.	—p—CH ₃	221-23
21	Id.	Id.	Id.	Id.	oCH ₃ , mCH ₃	254-56
22	Id	Id.	Id.	Id.	-o-CH ₂ , p-CH ₃	180-82
23	Id.	Id.	Id.	Id.	-o-CH ₁ , m'-CH ₁	229-31
24	Id.	Id.	Id.	Id.	—о—СН ₃ , —о'—СН ₃	224-26
25 26	Id. Id.	Id.	Id.	Id.	m—CH ₁ , p—CH ₃	217-19
27	Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	o—CH ₁ , m—CH ₁ , —o'—CH ₁ o—C ₂ H ₅	158-60
28	Id.	Id.	Id.	Id.	o—CH(CH ₃),	187-88
	14.	14.	14.	14.	(1/4 mole eau décrist.)	208-10
29	-NH ₂	—н	Id.	Id.	-o-OCH,	186-87
30	Id.	Id.	Id.	Id.	m—OCH,	106-108
31	Iđ.	Iđ.	Iđ.	Iđ.	p—OCH,	234-35
32	Id.	Id.	Ĭđ.	Id.	o-OCH ₃ , p-OCH ₃	245-46
33	Id.	Id.	Id.	Id.	o—OCH ₃ , m'—OCH ₃	256-57
34	Id.	Id.	Id.	Iđ.	o-OC ₂ H ₅ , m'-OC ₂ H ₅	267-68
35	Ιđ.	Iđ.	Id.	Id.	(Chlorhydrate) o—CH ₁ p—OCH ₂	162.65
36	H	-NH ₂	Id.	Id.	o—OCH ₃ , p—CH ₃	162-65
37	Īđ.	Id.	Id.	Id.	o—OCH ₃ , m'—CH ₃	186-82 257-59
38	Id.	Iđ.	Id.	Ιđ.	m—OCH ₃ , p—CH ₃	230-31
39	Iđ.	Iđ.	Id.	Id.	p—CF,	223-25
40	Id.	Id.	Id.	Id.	oCl	218-20
41	Id.	Id.	Id.	Id.	m—Cl	185-87
42	Id.	Id.	Id.	Id.	p—Cl	220-22
44	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	o—Br m—Br	233-35
45	Id.	Id.	Id.	Id.	p-Br	135-37 218-21
46	Iđ.	Id.	Īd.	Id.	oCl, pCl	155; 231-32
i i					- (1 mole de diméthylformami-	103, 231 32
47		_		_	de de crist.)	
47	Id.	Id.	Id.	Id.	oCH ₃ , m-Cl	233-35
48 49	Id. Id.	Id.	Id.	Id.	o—CH ₃ , p—Cl	222-23
*	ıa.	Id.	Id.	Iđ.	o—CH ₃ , m'—Cl	315-17
50	Iđ.	Id.	Iđ.	Id.	(Chlorhydrate) oCH ₁ , o'Cl	106.09
51	Īđ.	Id.	Id.	Id.	o—CH ₃ , b—Cl	196 -9 8 225-27
52	Īd.	Īđ.	Id.	Id.	o—Br, —p—CH,	215-17
53	Ιđ.	Iđ.	Id.	Id.	m—CH ₃ , p·Br	107-109
54		1			(1 mole de méthanol de crist.)	
54	Id.	Id.	Id.	Id.	-o-OCH, p-Cl	218-20
56	Id. Id.	Id.	Id.	Id.	o-OCH ₁ , m'-Cl	286,88
57	Id. Id.	Id. Id.	Id.	Id.	o—OCH ₃ , p—OCH ₃ , m'—Cl	241-42
58	Id.	Id.	Id. Id.	Iđ. Id.	o-OCH, p-Cl, m'-OCH,	132-33
59	Id.	Id.	Id.	Id. Id.	o-OCH ₃ , p-Cl, m'-CH ₃ o-COOC ₂ H ₅	248-49
60	Id.	Id.	Id.	Id.	p—COOC ₂ H ₃	218-19 205-206
61	Id.	Īd.	Id.	Id.	o-N(CH ₃),	198-200
62	Iđ.	Id.	Ιđ.	Id.	m-N(CH ₃) ₂	187-89
					(Monohydrate)	-5, 0,
63	Id.	Id.	Id.	Id.	p-N(CH ₃) ₂	228-29
64	Id.	Id.	Id.	Iđ.	o—NHCOCH,	260-63
AU19			•		(1/2 mole de méthylformamide	
		1			(de crist.)	

[1.412.615]

N°	R,	R,	R ₃	R ₄	R	P.F.
						oC .
65	н	-NH ₂	—Н	—Н	o—CH ₃ , m'—Cl	286-88
66	Id.	Id.	Id.	Id.	o-CF ₃	182-84
67	Id.	Id.	Id.	Id.	0—F	173-75 207-209
68	Id.	Id.	Id.	Id.	o—CH _y /p—F o—CH _y /m'—F	199-201
69	Id. Id.	Id. H	Id. —NH,	Id. Id.	o—CH ₃ , m—CH ₃	207-209
70	Id.	Id.	Id.	Id.	0CH ₃ , pCH ₃	153-56
72	Id.	Id.	Id.	Id.	o-CH ₁ , m'-CH ₁	206-208
73	Id.	Id.	Id.	Id.	o-CH ₃ , o'-CH ₃ , p-CH ₃	247-49
74	Id.	Id.	Iđ.	Id.	m—C ₂ H ₃	152-54
75	Id.	Id.	Id.	Id.	o—OCH ₃	236-37
76	Id.	Id.	Id.	Id.	o-OCH, p-OCH,	228-30 234-35
<u>77</u>	Id.	Id.	Id.	Id. Id.	o-OCH ₁ , m'-OCH ₃	175-76
78	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id.	o—CH ₃ , p—OCH ₃ o—OCH ₃ , p—CH ₃	121-22
79 80	Id.	Id.	Id.	H	o-OCH ₃ , m'-CH ₃	237-38
81	Id.	Id.	Id.	Ĩd.	o-CH ₁ , o'-CH ₃	274-76
82	Id.	Id.	Id.	Id.	m-OCH,	148-150
			1.	1 .	(semihydrate)	
83	Id.	Id.	Id.	Id.	o-OC ₂ H ₅ , m'-OC ₂ H ₅	133-36
				.	(1/4 de mole d'eau de crist.)	233-35
84	Id.	Id.	Id.	Id.	oCl mCl	233-35
85	Id.	Id. Id.	Id.	Id.	p—Cl	201-203
86 87	Id. Id.	Id.	Id.	Id.	o—Br	239-41
88	Id.	Id.	Id.	Id.	m—Br	223-25
89	Id.	Id.	Id.	Id.	p-Br	209-11
90	Iđ.	Id.	Id.	· Id.	o-CH ₃ , m-Cl	219-21
91	Id.	Id.	Id.	Id.	o—CH ₃ , p—Cl	192-94 249-50
92	Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	o—CH ₃ ; m'—Cl o—CH ₃ , o'—Cl	272-74
93	Id. Id.	Id.	Id.	Id.	o—Cl. p—Cl	213-14
95	Id.	Id.	Id.	Id.	o-Br, p-CH,	199-201
96	Id.	Id.	Id.	Id.	o-OCH, m'-Cl	256-57
97	Id.	Id.	Id.	Id.	o-OCH ₃ , p-Cl	200-202
98	Id.	Id.	Id.	Id.	o-OCH ₃ , p-Cl	221-23
99	Id.	Id.	Iđ.	Id.	o—OCH, p—OCH, m'—Cl (1/2 mole d'acétate d'éthyle de	223-25
	•	1			crist.)	
100	Iđ.	Id.	Id.	Id.	o-OCH ₃ , p-Cl, m'-CH ₃	228-30
101	Id.	Id.	Id.	Id.	p—CF ₃	226-28 195-97
102	Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	m—CH ₃ , p—Br	181-82
103	Id. Id.	Id.	Id.	Id.	o-COOC2H2	157-69
10.	14.			1	(monohydrate)	
105	Id.	Id.	Id.	Id.	p-COOC ₂ H ₅	167-69
100				7.0	(semi-hydrate) o-N(CH ₃) ₂	153-191
106	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	Id. Id.	p—N(CH ₁),	266-67
107		Id.	Id.	Id.	p—OCH ₃	224-26
109	1	Id.	Id.	Id.	m-CH ₃ , p-CH ₃	172-173
110	Id.	Id.	Id.	Id.	m-OCH ₃ , p-CH ₃	215-16
111		Id.	Id.	Id.	· p_J	210-12
112	Id.	Cl	Id.	Id.	o—CH,	189-91 166-68
113		Id.	Id. Id.	Id. H	o-CH ₃ , p-CH ₃	170-72
114	Id.	CI	14.	"	(monohydrate)	
115	Id.	Id.	Id.	Id.	m—OCH ₃ , p—CH ₃	196-98
116	Iđ.	CH,	Id.	Id.	о—СН,	195-97
117	Id.	н	NH,	Id.	o-CH ₃ , m'-Cl	256-257
118	Id.	Id.	Id.	Id.	0—CF,	244-46
119	Id.	Id.	Id. Id.	Id. Id:	o—F o—CH ₃ /p—F	207-209 164-66
121	Id.	Id. Id.	Id.	Id.	o—CH ₃ /m'—F	198-200
122		Id.	H	NH,	o-CH ₃	168-70
123		Id.	Id.	Id.	o-CH ₃ , p-CH ₃	143-45
124	Iđ.	Id.	Id.	Id.	O—CH ₃ , p—CH ₃ , o'—CH ₃	125-27
1	1	0.1			(3/4 mole de diméthylformamide de de crist.)	
125	Id.	Iđ.	Id.	Id.	o-C ₂ H ₅	148-50
126	Id.	Id.	Id.	Id.	o-OCH,	155-57
127		Id.	Id.	Id.	o—OCH ₃ , p—OCH ₃	182-84

Nº	R,	R,	R,	R ₄	. R	P.F.
1						e C
128	H Id. Id. Id. Id. Id. Id.	H Id. Id. Id. Id. Id. Id.	H Id. Id. Id. Id. Id. Id.	-NH ₂ Id.	o—CH ₃ , p—OCH ₃ o—OCH ₃ , p—CH ₃ o—OCH ₃ , m'—OCH ₃ p—Cl p—Br o—Cl, p—Cl o—CH ₃ , m—Cl o—CH ₃ , p-Cl (semi-hydrate)	161-62 198-200 166-68 252-54 261-62 212-14 176-78 174-76
136	Id. Id. Id. Id.	Id. Id. Id. Id.	Id. Id. Id. Id.	Id. Id. Id. Id.	p-CF; m-CH ₁ , p-Br o-N(CH ₁) ₂ o-OCH ₁ , p-Cl	214-16 216-18 187-89 201-203

dans laquelle au moins un des radicaux R1 à R4 désigne un groupe amino libre, les autres substituants R1 à R4, qui peuvent être égaux ou différents, désignant de l'hydrogène, un halogène ou un groupe alcoyle ou alcoxy, le caséchéant substitué, alors que R est de l'hydrogène, un halogène, un groupe alcoyle, alcoxy, acylamino, dialcoylamino, ou carbalcoxy, n étant un nombre entier de 0 à 5 avec la condition que le radical R ne désigne pas un o-méthyle quand un groupe NH occupe la sixième position dans la molécule, le symbole R pouvant également avoir des significations égales ou différentes, alors que R1, R2 et R. désignent de l'hydrogène et n = 1 ainsi que les sels de ces quinazolones, caractérisé en ce que:

a. On réduit des 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones ayant pour formule générale :

dans laquelle au moins un des radicaux R_i à R_i désigne un groupe nitro ou nitroso, les substituants restants R_i à R_i , R et n ayant les significations indiquées plus haut; ou

b. On enlève le groupe protecteur des 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones ayant pour formule générale :

dans laquelle au moins un des radicaux $R_{\rm l}$ à $R_{\rm l}$ désigne un groupe amino protégé d'une manière reversible alors que les substituants restants

 $R_1 \ge R_2$, R et n ont les significations indiquées plus haut; ou

c. On condense un acide acétylanthranilique, ayant pour formule:

dans laquelle R_1 à R_4 ont les significations indiquées pour la formule I, avec une amine aromatique selon la formule

dans laquelle R et n ont les significations indiquées plus haut, en présence d'un agent séparateur d'eau, les composés selon la formule I étant, le cas échéant, transformés en leurs sels physiologiquement supportables.

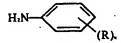
2º L'invention a également pour objet un procédé pour fabriquer des nouvelles 2-méthyl-3-phényl-3H-4-quinazolones selon la formule générale I spécifiée plus haut caractérisé en ce qu'on condense des acides acétylanthraniliques ayant pour formule :

dans laquelle au moins un des radicaux R_1 à R_4 désigne un groupe amino, nitro ou nitroso ou un groupe amino protégé d'une manière reversible, alors que les autres substituants R_1 à R_4 ,

BEST AVAILABLE COPY

[1.412.615]

R et n ont les significations indiquées plus haut avec une amine aromatique ayant pour formule:



dans laquelle R et n ont les significations indi-

quées plus haut, à l'aide d'agents séparateurs d'eau, le groupe nitro ou nitroso étant le cas échéant réduit ou le groupe protecteur du groupe amino protégé d'une manière reversible étant le cas échéant enlevé.

Firma: C. H. BOEHRINGER SOHN

Par procuration:

PLASSERAUD, DEVANT, GUTMANN, JACQUELIN, LEMOINE